## 3,5-DISUBSTITUTED-TRIAZOLOPYRIMIDINE DERIVATIVE AND ITS PREPARATION

Publication number: JP59062594 Publication date: 1984-04-10

Inventor: TOUNO TAKEO; HAYASHI EISAKU; KATORI

TATSUHIKO; WAKABAYASHI TAKAKO; KUKITA

KENICHI

Applicant: SS PHARMACEUTICAL CO

Classification:

- international: C07D487/04; A61K31/505; A61P35/00; C07D487/00; A61K31/505; A61P35/00; (IPC1-7): A61K31/505;

C07D487/04

- European:

Application number: JP19820171172 19820930 Priority number(s): JP19820171172 19820930

Report a data error here

#### Abstract of JP59062594

NEW MATERIAL: The 3,5-disubstituted-triazolopyrimidine derivative of formula I (R is halogen, OH, lower alkoxy, phenoxy, substituted amino, or benzylthio), EXAMPLE:5-Chloro-3-pheny-3H-1,2,3-triazolo[4,5-d]pyrimidine. USE:An antitumor agent. PROCESS: The compound of formula I (R is halogen) is prepared e.g. by catalytically reducing the compound of formula I in the presence of a Raney Ni catalyst, etc., and diazotizing and cyclizing the product with sodium nitrite or isoamyl nitrite, etc. The obtained compound can be converted to another compound of formula I (R is R') by reacting with the compound of formula R\*H (R is R other than halogen) in a solvent such as methanol.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

#### (19) 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

### ⑫ 公開特許公報 (A)

昭59--62594

5)Int. Cl.<sup>3</sup> C 07 D 487/04 // A 61 K 31/505 識別記号 115 ADU 庁内整理番号 8115—4C 7169—4C 43公開 昭和59年(1984)4月10日

茨城県北相馬郡利根町布川3081

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 5 頁)

⑤3,5-ジ置換-トリアゾロピリミジン誘導体およびその製浩法

Mana O. Conscient

②特 顧 昭57-171172

②出 願 昭57(1982)9月30日

⑫発 明 者 東野武郎

静岡市池田1943-8

⑫発 明 者 林英作

静岡市聖一色158-1運動場前

ハイム412

72発 明 者 香取達彦

⑫発 明 者 若林貴子

-11

成田市南平台1143成華寮

沙発 明 者 茎田憲一

柏市松葉町1-19-14-403 ②出 願 人 エスエス製薬株式会社

東京都中央区日本橋浜町2丁目

12番 4 号

個代 理 人 弁理士 有賀三幸 外2名

明 細 巷

1. 発明の名称

3.5 - ジ の 換 - トリアソロビリミジン誘導体お よびその 辿液法

2.特許請求の範囲

1 水の一般式(1)

$$\begin{array}{c|c}
N & N \\
N & N
\end{array}$$
(1)

(式中、 Rはハロゲン原子、水俊藤、低級アルコキシ港、フェノキシ基、 置換 アミノ 甚又はベンジルナオ 蒸を示す)

で表わされる 3,5 - ジ 機換 - トリアゾロビリミジン誘導体。

2 次の一般式(la)

(式中、Xはハロゲン原子を示す)

で表わされるトリアゾロピリミジン化合物を、次の一般式(fl)

R'H

(10)

(式中、 R'は水酸基、 仮級アルコキシ茘、 フェ ノキシ茘、 関換アミノ茘又はベンジルチオ点を示 す)

で表わされる化合物と反応させることを特徴とす る次の一般式(|b)

(式中、 R'は前記と何じ)

で表わされる 3,5 - ジ懺換 - トリアゾロビリミジン 誘導体の製造法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は新規な 3.5 - ジ微機 - トリアゾロビリ ミシン誘導体、更に詳細には、次の一般式(1)

(式中、 Rはハロゲン原子、水酸基、低級アルコキシ店、フェノキシ店、罹機アミノ基又はペンジルチオ基を示す)

で表わされる 3,5 - ジ膛換 - トリアゾロビリミジン 誘導体および その製造法に関する。

従来、トリアグロビリミジン誘導体としては、8 - アッグアーンが抗酸酶作用を有することが知られている。然しながら、5 - 既換 - 3 - アエー・3 H - 1、2、3 - トリアグロ (4.5-d) ビリミジン誘導体については、(I) 式中、Rがアミノ基で扱わされる化合物が知られている (J. Pharm. and Pharmacol., 9. 46-67 (1957) ) のみであり、しかもそれらの抗闘場作用については全く知られていない。

そとで本発明者は、一連の5-置換-3-フェ

ニルー3 Hー1, 2, 3 ートリアゾロビリミジン誘導体を合成し、その抗闘瘍作用を検討した結果、上配公知化合物はほとんど抗励勝作用を示さないが、(1)式で表わされる前規化合物が優れた抗闘瘍作用を有することを見い出し本発明を完成した。

すなわち、本発明の男一の目的は、優れた抗腫 瘍作用を有する 新規な 3,5 - ジ 健機 - トリアゾロ ビリミジン誘導体(1)を提供せんとするにある。

また、本発明の他の目的は、新規な3,5 - ジ酸 換 - トリアゾロビリミジン誘導体(I)を製造する方 法を提供せんとするにある。

本発明の 3,5 - ジ健換 - トリアゾロビリミジン 誘導体は、Rの種類により次の([a) 及び([b) に大 別できる。

(式中、Xはハロゲン原子を示す)

# N N R. (1P)

(式中、 Ptは水酸栃、低級アルコキシ栃、フエ ノキシ非、機機アミノ格又はペンジルチオ振をポ す)

本培明の化合物(1b)の機疲易化において、低級 アルコキシ基としてはメトキシ、エトキシ基等が、 また関独下ミノ基としてはメトキンアミノ、ベンジ ルアミノ、ジメチルアミノ、ピロリジノあるいは フェリノ基等が示げられる。

本発明の化合物であり、また化合物(Jb)の原料でもある化合物(Ja)は、次の一般式例

(式中、Xは前配と同じ)

で表わされる公知化合物 ( J. Chem. Soc.,

Perkin (, 1974, 1970)を適当な触鉄、 例えばラネーニッケル等の存在下淡触激元し、 次 いで蚯硝酸ナトリウムあるいは延硝酸イソアミル 等でジアゾ化し、閉場することにより容易に製造 される。

本発明の化合物(Ib)は、例えば次の一般式に従 つて、化合物(Ia)に一般式(II)で表わされる化合物 を反応させることによつて製造される。

(Ia) (Ib)

本反応は、化合物(Ia) 1 モルに対し、化合物園を1~数モル用いて、無溶離あるいは適当な溶解中で行なわれる。なか、化合物園がアルコール類、メルガプタン類あるいは活性メテレン化合物の場合には、適当な塩基を1~数モル用いて反応を行

及応候解はを開去ないし吸引計画し、そのまま、 しるいは或的な前環で抽出した後層機を関去して から水、ノタノール、エタノール、ベンゼン、タ ロロホルム、石面ペンジン、ローへキサン、石 エーテル、イソプロビルエーテル等の溶錐から再 結晶して特殊すれば目的化合物(1b)が得られる。 同これは必要に応じ、通常のカラムクロマトクラ フィーで買に権利することができる。

次に所くして得られる本発明化合物の代表的なものについて抗風傷作用を試験した結果を示す。 1 R C 機能マウス (5 週合)を1 酵 8 匹とし、 1 匹あたり Sarcoma I 8 0 酸水糖細胞 5 × 10° 網 を収整内に移館して用いた。被検化合物は、下表 に派す用品と 0.5 多 C M C 会 水 4 現 4 位 神 k k k k k し、移植後24時間後より、1月1回、合計6回 腹腔内に投与した。祭理作用は次式により紙命率 を求め評価した。

延命率(T/Cラ)= 被除化合物投与群の平均生存日数 対照群の平均生存日数

結果は第1表に示すとかりである。

200 1 394

化合物 番号(*)	R	投与能 (mg/kg/日)	T/C (%)
1	-C&	5 0	131
2	-OCH <sub>3</sub>	5 0	143
4	-NHCH <sub>3</sub>	2 5	139
9	-NHCH <sub>2</sub> -O	5 0	134
10	-N (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	5 0	153
11	-N\( \)	5 0	131

\*実施例中に表示した。

第1表から明らかな如く、本発明化合物には上 割の揺離腹を移植されたマウスにおいて、延命効 果があることが盛められた。

次に本務明の突縮例を挙げて説明する。

客 施 例 2

5-クロル・3-フェニル・3 H-1,2,3-トリアプロ[4,5-4]ピリミジン(化合物番号1)0,30 9をメタノール30 Mに溶解し、炭酸カリタム0.30 9を加え4時間領型で提押する。次いでメタノールを留去し、残産を水洗し、風乾する。インプロビルエーテルより再結晶すると、無色針状晶の5-メトキシー3-フェニル・3 H-1,2,3-トリアプロC4,5-4]ピリミジン(化合物番号2)が0.179(収率58%)得5れる。

平編個3

5 - タロル - 3 - フエニル - 3 H - 1, 2, 3 - トリアゾロ [ 4,5 - d ] ビリミジン ( 化合物番号 1) 0.1 0 多 なエタノール 2 0 配に落消し、フエノール 0.1 2 9、炭酸カリウム 0.1 0 9 加え 8 時間 室 世界する。解媒を留去し、水洗したの 5 風 放し、ベンゼン - n - ヘキサンの温液より再結晶すると無色針状晶の 5 - フエノキシー 3 - フエニル - 3 H - 1, 2, 3 - トリアゾロ [ 4,5 - d ] ビリミシン ( 化合物番号 3 ) が 0.0 6 9 ( 収率 4 8 季 ) 和られる。

#### 実施例 4

5 - クロル - 3 - フエニル - 3 H - 1, 2, 3 - トリアプロ(4,5 - 4 ] ビリミシン(化合物番号1) 0.1 0 タをシメチルホルムアミド3 ㎡ ビ前相し、4 0 チメチルアミン水溶液 0.5 ㎡ 加え、5 0 ℃で3 の分加酸する。次水で看釈し折出する結婚を取りが進し、水洗したのち風 乾する。ペンゼンより再結晶すると頻色針状晶の5 - メチルアミノ - 3 - フエニル - 3 H - 1, 2, 3 - トリアプロ(4,5 - 4) ピリミシン(化合物荷号4) が 0.0 8 P (収率8 2 x ) 得られる。

#### 実施例5

5 - クロル - 3 - フエニル - 3 H - 1.2,3 - トリアソロ [ 4,5 - d ] ビリミジン ( 化合物番号 1) 0.0 5 多をジメチルホルムアミド 3 ml 化溶解し、アニリン 0.5 ml 加夫 実施 例 4 と 同様 に処理 しクロロホルムより 汚結 品する と 無色 転 倒針 に処理 し 5 - アニリノ - 3 - フェニル - 3 H - 1.2,3 - トリアソロ [ 4,5 - d ] ビリミジン ( 化合物番号 5 ) が 0.05 % ( 収率 8 0 米 ) 得 られる。

#### 実施例の

5 - クロル・3 - フェニル・3 il - 1, 2, 3 - トリアプロ (4,5 - d ) ピリミジン (化合物番号 1) 0.25 タをエタノール3 0 mに腐辨し、ペンジルグルカブタン 0.2 0 子旋 液力 り ク 0.3 0 子加え 5 時間 窓温で 復拝する。 が過し、 21 液を減圧 富士 方。 所出する結晶をクロロホルムで 慎出し、 領 加 接 酸 水素 ナトリウムで 乾 後 する。 クロロホルムで 複形 したの 5 概 水 破 酸 ナトリウム で 乾 後 する。 クロロホルムを 宿去 し、 残 液 を ベンゼンより 再 消 品 する と 無 色 針 状 晶 の 5 - ベンジル ナオ - 3 - フェニル - 3 il - 1, 2, 3 - トリアプロ [4,5 - d ] ピリミジン (化 合物 新 号 6 ) が 0.4 0 ア (収 率 9 7 チ ) 符 られる。

#### 実施例 7

実施例1~6と同様にして第2数に示す化合物 を得た。尚表中には実施例1~6で得た化合物も あわせて記載した。

#### 78 2 終

化价物	(1):大中 R	mp (°C)	кив (д ppm in CDCg,*)	IR v KBr cm <sup>-1</sup>
1	-0.3	152-153	9.45 (s.1H), 8.40 - 7.40 (m.5H)	1570,1370
2	-OCH,	98 - 99	9.29 (s.1H), 8.35-7.30 (m.5H), 4.10 (s.3H)	1605,1575
3	-0-(0)	139-141	9.28 (s.1H), 8.40 - 7.00 (m.10H)	1605,1570
4	-NeICH <sub>a</sub>	185-187	8.98 (s.1H), 8.40-7.30 (m.5H), 5.60 (broad.1H), 3.10 (d.3H)	3250,1605
5	-NH-(1)	204-205	9.90 (broad.1ii), 9.10 (s.1H), 8.30 - 7.00 (m.10H)	3230,1605
G	-SCH, -(U)	126-129	9.24 (s.1H), 8.30 - 7.00 (m.10H), 4.45 (s.2H)	1595,1560
7	-OH	247-249	9.15 (s.1H), 8.30-7.30 (m.5H)	3050,1620,1490
В	-()C <sub>2</sub> 1f <sub>4</sub>	109~111	9.27 (5.1H) .8.40-7.30 (m.5H), 4.55 (q.2H), 1.54 (t.3H)	1600,1570
9	-NHCH <sub>2</sub> -(1)	178-180	8.94 (s.1H), 8.30-7.10 (m.10H), 6.20 (broad.1H), 4.70 (d.2H)	3240,1610
10	-N (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	130-132	8.98 (s.1H), 8.30-7.20 (m.5H), 3.25 (s.6H)	1605
11	-N)	175-177	8.98 (s.1H), 8.40-7.20 (m.5H), 3.90-3.50 (m.4H), 2.40-2.00 (m.4H)	1605

<sup>\*</sup> 化合物前号7のみd, - DMSOを用いた。

特開昭59-62594(5)

于 統 補 正 書 (目銘)

W (1157年11月 9 日

打炸作长官看 杉 和 夫 收

1. 1. 1. 1. 0 to 15

昭和57年 解 新 柳第 171172号

2. 発明の名称

3,5-ジロ換-トリアソロビリミジン誘導体 およびその製造法

3. 相正をする者

事件との関係 25 M 16 A

任 所 東京都中央区日本輸政町 2 T 目 1 2 番 4 号

名 称 エスエス級媒株式会社

化表省 泰 道 直 方

4. 代 坪 人

住 所 東京都中央区日本橋人彩町1丁目3番6号(〒103) 共同ビル 電話(669)09 03 185 (6870) が理士 有 質 三 菊 1 {}:

Ŀ

iT: (7756) 弁理士 高 對 發志維 £

凡 名 (8632) 井陽士 小 野 信 天

5. 捕正命令の日付



「アルコール組あるいはメルカプタン類」と 順計する。

(5) 川、第10頁、第14行

「0.10 9 加ま 1 とあるを

「0.109を加え」と訂正する。

(6) 四、 単 1 1 直、 第 5 行 及び 回、 単 1 6 行

「0.5 mé 加え」とあるを

「0.5 miを加え」と町正する。

(7) 回、胡12自、郑5行

ドメルカブタン 0.2 09 炭酸カリウム 0.3 0

9 加え 1 とあるを

「メルカプタン 0.20%、炭酸カリウム 0.30

9を加え」と訂正する。

#### 6. 袖正の対象

明細帯の「発明の評細を説明」の棚

- 7. 袖正の内容
- (1) 明細書中、第3頁、第14行

「それらの」とあるを

「その」と訂正する。

(2) 回、銀4頁、銀2行

「その」とあるを

「それらの」と訂正する。

(3) 四、混6点、器2行

「Perkin I,」とあるを

「Perkin Trans. I , 」と訂正する。

(4) 间、据 6 頁、下から 3 行ないし下から 2 行

「アルコール麹、メルカプタン類あるいは活

性メチレン化合物 I とあるを